Best Available Copy

9. 01-128063, May 12. 1989, PHOTOGRAPHIC CENSITIVE MATERIAL WITH IMPROVED GLOR RETENTION. MIKIO KAWASAKI. 2030 1*12

. 123063

L9: 20 of 40

COTRACT:

URPOSE. To obtain the title material with improved consitivity and solor cention by incorporating a specified photosensitive particle in a solon-ensitive photographic smutsion, and by composing a sensitizing <u>dye</u> is displayed of a sensitizing <u>dye</u> having <u>cyclodextrin</u> or its derivative a substituent.

L-123063

L2: 20 of 42

CONSTITUTION: The photosensitive photographic emulsion contains a obscensitive particle composed of the sensitiving **dye** hook crystal and aliver salt particle capable of forming a latent image which has a conductive entact, namely a contact capable of transmitting an electron from the host systal to the conduction band of a cilver salt particle. The sensitiving **dye** hook crystal is composed of the censitizing **dye** having the **cyclodextrin** of its derivative as the substituent. The compilizing **dye** is applicable acquaine **dye**, a merocyanine **dye**, a composite cyanide **dye**, a composite merocyanine **dye**, a hollow polar cyanine **dye**, a composite particle and a homicyanol **dye**. Thus, the stock applies consitive material with improved sensitivity and color retention polar.

母公開特許公報(A) 平1-128063

@Int_Cl.4

識別に号

庁内整理番号

②公開 平成1年(1989)5月19日

G 03 C 1/12

7915-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全14頁)

残色性の改良された写真感光材料 公発明の名称

②特 頭 昭62-286549

閱 昭62(1987)11月13日

幹 男 母発 明 者

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号 コニカ株式会社 5出額人

1. 毎明の名称

技色性の改集された写真感光材料

2. 特許請求の英国

支持体上に感光性写真乳剂を有する写真感光杆 料であって、数据光性写真乳剤が増増色雲ホスト 結晶と鉄結晶とコンダクティブ・コンタクトを有 する潜像形成可能な最進粒子とから使る感光性粒 子を含有し、かつ鉄環感色素ホスト結晶がシクロ デキストリンもしくはその誘導体を置換器として 行する増退色素により形皮されていることを特殊 とする写真感光材料。

3.発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本苑明は写真感光材料に関するものであり、さ らに詳しくは高感度で良色性の改良された写真感 光材料に関するものである。

(従来の技術)

近年、写真技術の発達に伴い、ハロゲン化量写 異感光材料の高感度化が強く望まれている。例え ばカメラ高速シャックー化、カラー及び飛白印蓋 紙の迅速処理化、印刷業等におけるエレクトロニ クス化や歯時化、医療分野におけるX級の被理法 射線量低減化等、それぞれの分野の質望に応じた 高感度化である。

このような自向の中で、写真感光乳剤の増悪技 着については、従来様々な研究開発が戻され、な 多くの有用な手栓が見い出されており、その中の 1つとして増感色素を用いた技術、いわゆる分光 増活の効果を高めるための技術がある。

分元増毛の効果を高めるための方案の一つとし て色質の層を増し光吸収率を高くして利用し得る 光量を多くしようとする考えがある。この場合分 尤指感に思いる色素の量を増やすことで光気収率 はもちろん増加する。しかし、独立なことに分光 増塩の効果は必ずしもそれに比例して高くはなら ず、ある点からほかえって低下をし始めることと なる。これはLeereakersらの1937年の報告以来よ く知られていた事実である。そこでこのジレンプ の解析を狙ったものとして色素を基度から違いも のほど超速長の先を残なするように配列させて分 光増感に利用可能な光の残な量を増やすために、 そのような序列になるよう子の道路された分先増 低色素を用いる方法が提案されている(米国特許 第3.622.317号、同3.976.493号、同3.976.640号)。

しかしながら、上記の従来の方法は色雲の配列 を工夫したものであり、特定の改長域のみを分光 増感する点では、必ずしも満足のゆくものではな く、また、処理後に色素が感光材料に残り易く、 いわゆる残色性が方るという欠点を育している。 (発明の目的)

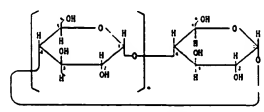
したがって、本発明の目的は新規な観点から感 度の改良された写真乳剤を提供することであり、 さらに別の目的は感度および異色性の改良された 万異感光材料を提供することである。

(を明の講成)

本発明の目的は、支持体上に感光性写真乳剤を 行する写真感光材料であって、数感光性写真乳剤 が消感色素ホスト結晶と数結晶とコンダクティブ・ コンチクト(数ホスト結晶から最複位子の伝導等

これらシクロデキストリンに関しては、M.L.ベンダー、M.コミヤマ書、シクロデキストリン・ケミストリー(Cyclodextria Chemistry)スプリンゲルーフェルラーグ社、1978年刊に詳しく記載されている。

一般式(1)



n:5以上の重数

本免明に用いられる、シクロデキストリンのエーテル誘導体とは、上記一般式(i)で表される 化合物の水酸基がアルキル化されてエーテルになったものをいう。酸々のエーテル誘導体のうちで 特に 2 位および 6 位の 2 ケ所がエーテル化された ものが肝ましい。この例としては、ヘブタキス・2。 6・ジメチル・β・シクロデキストリン(以下 HDMCD という)へキサキス・2.6・ジメチル・a・シクロデ へ電子伝達可能な皮肤)を有する層像形式可能な 風塩粒子とから成る感光性粒子を含有し、複増感 色素ホスト結晶がシクロデキストリンもしくほそ の誘導体を最終基として有する増塩色素により形 成されていることを特徴とする写真感光材料によ り達成された。

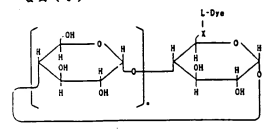
シクロデキストリンとは多数のD(+) - グルコピラノース単位がまー1.4 - 結合により頃を砂破した化合物であり、1分子を確皮するグルコース単位の数により、 e (6 単位) 、 f (7 単位) 、 ア (8 単位) ・・・なる接頭文字がつけられ、 それぞれまーシクロデキストリン、 f - シクロデキストリン・・・と呼ばれている(一段式(1) 参照)。 このうちょう ストリン・・・と呼ばれているの三種がよく知られており市販されている。これらはまた別の呼び方として、 シクロヘキナミロース・ シクロヘブテアミロース・ シクロヘギナミロース・ シクロヘブテアミロース・ シクロマティア ミロースなどと呼ばれることもある。また、これらシフロデキストリンの水酸菌をエーテル、エミテル、アミノ 法などにした誘導体も知られている.

キストリン、オクタキス・2.6・ジメチル・ア・シクロデキストリンなどがあげられる。例えばヘブタキス・2.6・ジメチル・β・シクロデキストリンは、水に向けにくい(1.85g/100mg)β・シクロデキストリンに吸べ水に対する溶解度が著しく増大し、10倍以上に連する。従って、乗厚な水の液を開設することが可能になり、β・シクロデキストリンに対し多くの利点が期待される。

本発明において用いられる色素化合物は、上近のようにシクロデキストリンあるいはその誘導体が通当な道路底によって色素成分と結ばれてものである。色素成分に対するシクロデキストリンの一級あるいは二級水酸基が存在する炭素原子数である。これを構造式で示すと一般式(E)のようになる。 ...

U.T.

- 收式(1)

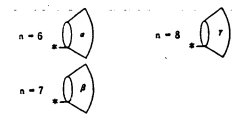


L: 通信品 X: O, N R, S n: 5以上の整数

上記一枚式(1)において水酸基はO・アルキル化、(メチル化、エチル化など)、O・アシル化(アセチル化、トシル化など)されていてもよく、またアミノ基、アルキルアミノ基(メチルアミノ基など)アシルアミノ基(アセチルアミノ基など)に変わっていてもよい。

また上記一般式(1)中、運輸基しは次式で渡される。

それの数に応じて次のように略記する。



次に地感色素としては、例えばシアニン色素、 メロシアニン色素、複合シアニン色素、複合メロシアニン色素、ホロポーラーシアニン色素、ヘミシアニン色素、ステリル色素およびへミオキサノール色素が用いられる。

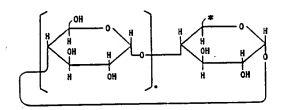
特に有用な色質は、シアニン色質である。 シ色素、および複合メロシアニン色質である。これらの色質原には、塩基性具面環接としても選用される複のいずれをも選用される複のいずれぞりりとは、オキサゾール複、ナアゾール複、セレナゾール複、イミデゾール複、モレナゾール複なよびこれらの項に Y: 登長あるいは無登長のアルキレン。 アリーレン、アラルキレン、 2 頃の 復業頃、万香楽養蓋など(アルキレ ン、アラルキレンのメチレン蓋は、

> R' -N-, 0,5 などで置きか カっていてもよい。)

i. j. k: 0 2 /2 /2 l

また、RおよびR ' は水素原子、置換あるいは 無量換のアルキル、アリール、アラルキル、1 面の毎素原本を高わす。)

以下に本発明に用いられる色素化合物の例を示すが、本発明の範囲はこれに限定されるものではない。なお以下の化合物例においてシクロデキストリン種類。



脂質式災化水素環または芳香度炭化水素環が融合
した核、即ち、インドレニン核、ベンズインド
ニン核、インドール核、ベンズオキサゾール核、
ナフトオキサゾール核、ベンゾチアノール核、ナフトチアソール核、ベンソ・アノール核、ヘン
ズイミダゾール核、キノリン核などである。これ
らの核は、炭素原子上で置換されてもよい。

メロシアニン色素または複合メロシアニン色素 にはケトメチレン構造を有する既として、ピラゾ リン・5・オン核、チオヒダントイン核、2・チオ オキサゾリジン・2・4・ジオン核、チアゾリジン・ 2・4・ジオン核、ローダニン核、チオパルピッー ル酸核などの5~6 異異節環族を適用することが 出来る。

有用な胃感光性ハロゲン化単乳剤層に用いられる地感色素としては、病えば西独特許929.080分、米国特許2.231.658分、同2.493.748分、同2.503.776分、同2.519.001分、同2.912.329分、同3.656.959分、同3.672.397分、同3.694.217分、同4.025.349分、同4.046.572分、英国特許1.242.538分、

神公昭 44・14030号、周52・24844号帯に記載された ものを挙げることができる。また疑惑先性ハロゲ ン化業乳料に用いられる有用な増感色素としては、 例えば米田特許1.939.201号、同2.072.908号、両 2.739.149号、 简 2.945.763号、 英国 特 許 505.979 **今年に記載されている如きシアニン色質、メロシ** アニン色素または複合シアニン色素をその代表的 なものとして挙げることができる。さらに、赤虫 先性ハロゲン化業乳剤に用いられる有用な増感色 素としては、例えば米国特許2,269,234号、例2,2 70.378号、周2.442.710号、周2.454.629号、周2. 776.280号等に記載されている如きシアニン色書、 メロシアニン色素または復合シアニン色素をその 代表的なものとして挙げることができる。更にま た米国与昨2.213.995号、同2.493.748号、周2.51 9.001号、西独特許929.080号等に記載されている 知さシアニン色素、メロシアニン色質または複合 シアニン色素を凝想光性ハロゲン化異乳再または 赤思光性ハロゲン乳剤に有利に用いることができ 5.

ド サンズ(ニューヨーク・ロンドン)社、1964年刊 に記載されている色素やアゾ色素、アントラキノ ン色素などが使用でき、またオキソノール条料、 ヘミオキソノール条料、スチリル条料、メロシア ニン条件、シアニン条料、アゾ条件などが用いられる。

さらには、F.M.ハーマ書"ヘテロ環化合物・シア

ニン条件と間違化合物で、ジョン フィレー アン

例示化合物

(1)

(2)

(3)

(4)

(5)

(6)

(7)

(8)

(9)

(10)

(12)

(13)

(14)

などの方法がある。

これらの方法については下記の文献等に詳しく 記載されている。R.ブレスローおよびL.E.オーバ ーマン、ジャーナル・オブ・ジ・アメリカン・ケミカ ル・ソナイエティ 92 (1970) 第1075頁:T.マンイ・ T.ヨコイおよびE.モチダ、ケミストリーレターズ (1976) 第1037号頁 (R.Breslow and L.E.Overnan J.Am.Chem.Soc.,92 1075 (1979): T.Hatsmi.T.Tkon and E.Hochida Chem.Lett.,1037 (1976))

この色素化合物の合成において、シクロデキストリンと色素にをモル比1:1~1:6で反応させるのが肝ましい。本発明においてこのモッ比で調金の結合した色素化合物が肝ましいがモル比1:1のものがより肝ましい。

以下に本発明に用いられる色素化合物の合成例を記す。

例示化合物(1)の合成

ジックロヘキシルカルポジイミド(OCC) 0.25g のピリジン iOmt声 版に、宝黒下で p・トルエンスルホン盤 5mp、5.31.ハマー さ"ヘテロ環化会物・シア (15)

これらの色素化合物は、色素部分を合成した後にシクロデキストリン部分を道路する方法、逆にシクロデキストリンを道路した中間体を合成した後にそれを用いて色素化を行う方法のいずれを用いても可能である。

この色素化合物を調製するに当り、色素に、シュロデキストリンもしくはその物準体を基とと選択できまり、のでは、カーデキストリンのといるを登録できまた。カードに変えた後、カードに変えた後、オードに変えたをできた。カードと反応させてストリンとのにアミノ基に変えるアリールスルホナードをさらにアミノ基に変えるアリールスルホナードをさらにアミノ基に変するアリールスルホナードをさらにアミノ基に変するアリールスルホナードをさらにアミノ基に変するアリールスルホナードをさらにアミノ基に変する

ニン条料と関連化合物 - "ジョン クィレー アンド サンズ(ニューヨーク,ロンドン)社 1964年刊に記載されている方法と同様の方法により合成した

3・カルボキシエチル・5・(3・エチルベンソテアソリン・2・イリデン)ロダニン 0.37g および B・シクロデキストリン 1.38gを加え、2 日間健伴する。反応概を確遇し、ろ底を最適して得られる残濫をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (アセトニトリル・メタノール・水) およびセファデックス LH・20 (商品名、ファーマシア ファイン ケミカルズ社会)(メタノール) によるカラムクロマトグラフィーにて特集することにより、例示化合物(1)を163gg 得た。

以本 11%

●点>300℃

例示化合物(2)の合成

何記の「ペテロ強化合物・シアニン条料と問題 化合物」に記載されている方法と同様の方法によ り合成した、3・カルボキシメチル・5・(3・エチルベ ンソチアソリン・2・イリデン)ロデニン3.5gのジメ なお比較色素としては下記の色素(B)による試 料No.5を用いた。

第2表

	試料No.	使用色素	カブリ	相対感覚
比较	5	В	0.04	100
本発明	6	(14)	0.03	140

第2 変から明らかなように本発明の試料は比較 試料に比べ著しい増感効果が認められた。 実施例 3

60で、pAg=8.0、pH=2.0にコントロールしつつ、ダブルジェット法で平均在径0.20gmの氏化集2.0モル%を含む氏臭化最单分数立方品見可を得た。この乳間の一部をコアとして用い、以下のように成長させた。即ちこのコア粒子とゼラチンを含む療服に40で、pAg9.0、pH9.0でアンニア性

リウム、チオ税助ナトリウム、チオシアン酸アンモニウムおよび下記増級色素(C)、(D)を加え最適に化学増級を行い、 4 ーヒドロキシー 6 ーメチルー1、3、3 a、7 ーテトラザインデン 2 × 10⁻¹モルブハロゲン化乗1モルで安定化した。増送色素(C)

500mm/ハロゲン化盤しモル

增感色素(D)

20ms/ハロゲン化量1 モル

更に乳剤層底加剤として、ハロゲン化量 1 モル当たり 1 ープナルーカテコール 400mg、ギリビニルビロリドン (分子量 10,000) 1.0g、ステレン・

明 酸 最 程 版 と 氏 化 カ リ ク ム と 臭 化 カ リ ク ム を 含 む 群 成 と を ダ ブ ル ジェット 生 で 加 え 、 氏 化 集 を 30 モ ル % 含 む 第 1 被 理 用 を 形 成 し た。 そ し て 更 に pA & ー 9.0、pH = 9.0でアン モニア 性 明 酸 無 府 液 と 臭 化 カ リ ク ム 府 液 と を ダ ブル ジェット 生 で 返 加 し て 第 2 被 理 用 を 形 成 し 、 平均 な ⑤ 0.50 μ m の 立 方 品 承 分 散 妖 臭 化 銀 乳 剤 を 周 襲 し 、 E - 7 と し た。 こ の 乳 剤 の 平均 氏 化 銀 含 量 は 2.2モル % で あっ た。

E-7と同様の方法で、アンモニア性別数項母 被とハライド母親の番加特間・沈重を変え、平均 氏化組合有量が2.0モルが、平均位間が1.0μ mの 利利E-8をそれぞれ関製した。

次に通常の最集法により脱塩を行った。即540 でに保ち、ナフタレンスルホン酸ナトリウムのホルマリン組合物と観聴マグネシウムの水お孩を加え、競集させた。上速波を除去後、更に40℃の総水を加え、再び硬酸マグネシウム水お孩を加え競集させ、上速液を除去し、ゼラチン水お液中に再分散させた。

E-7、E-8に対して、それぞれ塩化金酸カ

無水マレイン競失重合体 2.5g、ポリエテルアクリレート (分子量250000)2.5g、トリメチロールプロパン10g、ジエチレングリコール 5 g 、ニトロフェニルートリフェニルフォスフォニクムフロライド50mg、1.3-ジヒドロキンベンゼンー 4 ースルホン酸アンモニウム 4 g 、 2 ーメルカプトペンツチアゾール10mg、

ールートープロムートーニトロメタン 100%、

(金布以外の調覧)

度 書性を見好にするための下引着を興速に有するボリエテレンテレフテレート支持体の外型に、支持体を開から第3 長に示す如く 特感色素を変化させて実施例 - 1 と全く同様の方法で作成した利用、大いで E - 7 と E - 8 乳料を 3 : 2 で混合した乳料層、更に保護者の順になるように、虚布速度 120 m/minで 3 事同時に重層面おし、2 分30秒で乾燥した。

更にもう一方の面にも同様に曲をして第3 長に示す状料No.7~No.12を得た。

 α 8、 片面当り決選用のゼラチン量は $1.2g/a^2$ 、E - 7 と E - 8 乳剤を混合した乳剤用の乗量 $2.0g/a^2$ 、ゼラチン量 $1.8g/a^2$ 、また本発明に係る乳剤用の乗量 $0.2g/a^2$ 、ゼラチン量 $0.5g/a^2$ であった。

加えた。

(感度の開定方法)

次科をX 維写實用地感紙 KO-125 (コニカ株式会 让製)ではさみ、距離を定えて 80 kV。の管理圧で X 維を無射し、下記見像線を用いてローク業透型 自動現象機 KX-500 (コニカ株式会社製)で 35℃、 30秒 期現象処理し、定者、乾燥して現象処理を完 了した。

(現象線)

亜茂酸カリウム

ヒドロキシエチルエチレンジアミン	= B 44
三ナトリウム	8.
1.4・ジヒドロキシベンゼン	28#
OR COL	10,
5-メナルベンゾトリアゾール	0.049
1-フェニル・5・メルカプトテトラゾー	٠ 4
	0.01#
ノタ言葉雑せナトリウム	5.
as az (90%)	13.
トリエチレングリコール	15.

塩化ナトリクム	10=#
ホルムアルデヒド	3=+
ブリオキザール	2=9
2-ヒドロキシ-4.6-ジクロロ-1.3.5-	
トリアジンナトリウム塩	3.,
CH,C00(CH,),CH,	
CHCOO(CH ₁) ₁ CH(CH ₃) ₁	7=#
SO,Na	
C.H.,	4=5
C.F.,-O-(CH,CH,O)::CH,CH,OH	2
C,F,,50,E	3=9
C,F., CH; CH; O-(CH,CH,O)TSH (a12 2~5	15 ≈ ≠ の混合物)

. 10mg、 平均な径 5 μ mのポリメチルメタクリレートから 成るマット用 7 mg、

- 平均粒径0.013μmのコロイダルシリカ70ms年を

	1 -	7	r	=	r	- 3	- ح	٠,	· y	r ıj	.	٠,	,				1	1 . 2	9	
	ς -	=	۲	•	4	ン	7	•/	-	r							(0 . 2	9	
			C	N.	>	-s-	– с	H,S	ω,	•							ı	0.0	001	9
	1	r	,	r	7	r	Ŧ	t	ŕ									4 . (•	
	ı	÷	L	'n	ij	7	į	ッ	29	m		2	t	۲	IJ	7	4			
																		2 . (9	
	2	化	ħ	ŋ	7	` _												4 - 1	9	
	5 -	=	۲	•	~	'n	·J	4	፡	7	·J	-	N					1.	0 9	
	1-	e	၈	*	æ	癥	ĸ	L		*		化	ħ	ŋ	7	4	ρH	10	. 50	g
疲	٤	L	t:																	
(E	3	疲	>																
	+	*	푡		t	١	ij	7	4	- :	5 ;	* :	1					45	9	
	1	+	L	>	ij	7	į	'n	8	ā)	82	2	t	۲	ij	7	4			
																		0.	5 ø	
	+	1	R		7	ッ	ŧ	=	7	4								15	0 •	
	186	*	3	R		+	۲	ıj	7	4								8 ø		
	Ħ	12	n	ŋ	7	4												16	•	
	æ		7	r	:	=	7	4	1	0 ~	-18	8 *	4					27	,	

70.

死職 (50*t%)	6 #
クエン競	1,0
4 2	7 9
水酢鹽	5 g

1.8 の水溶液にして水砂酸を 65.20 し pH 4.0の 減とした。

上記のようにして現象的収益料について感覚評価をした。 必要は試料 No 1 のカブリ + 1.0の無化 過度を与える X 議量の連載を 100とした相対感度で示した。

(MTFの概定)

得られた試料を感度の固定と同様に増感紙 EO-125 を用い、矩形波チャートを撮影し、コントラスト法によりコニカマイクロデンシトメーター Mー5型(コニカ株式会社製)を用い、アパーチュアーサイズは矩形波の平行方向に 300 m、 直角方向に 25 m で拡大倍率は 20倍で M T F を固定した。 M T F は 国内周波 22.0本/mmの 値を示した。 M T F 頃は値が高い 報鮮製性が高いことを示す。 (残色性の評価)

得られた試料 (20cm×30cm) を未露光にて、上記自動機および処理剤で処理した後、フィルムの 色汚染を目視にて評価した。 ○は良好、 △は甘遠、 ×は使用に耐えない程感いことを示したものである。

(结果)

本見明の試料は、第3度のデータから理解されるように、感度が高く、またMTF値が高く、使って針数性が支配でしかも残酷性が改良されている。

末3表

製料%	45CX	乏民	NTFEE	茂色性	海 考
7	ε	100	0.40	×	比权
3	供示化合物(11)	105	0.52	0	本兒明
9	F	100	0.42	×	土 仅
10	例示化合物(12)	108	0.55	0	本是明
11	例示化合物(11) •例示化合物(12)	107	0.54	0	本発明
12	供示化合物(13)	110	0.56	0	本見明

以下众白

增感色素E

增感色素F

安施 例 4

実施例3で作製した飲料を実施例3と同様に選 光し、以下の処理を行った。

処理は次の工程に従い、全処理時間が45秒である第1回に示したローラー推送型の自動現象表を用いて行った。

	总理品度	热理時間:
pi λ	-	1.29
現像+成り	35℃	14.69
定着・減り	33°C	8 . 2 🔛

25 C	7.2 9
201	5.7₺
450	8.19
-	45.0 B
	45°C

員、第1回に示した自動現象機の構成は、前途のとおりであるが、本実施例では特に、次のような仕事とした要素を用いた。

即ち本例では、ローターとしてゴムローターを用い、その対質は、成り部分はシリコンゴム(従産48度)、処理成中はエチレンプロピレンゴムの一種であるEPDN(硬度46度)とした。独ローターの表面組さDeax=4 μe、ローターの本数は現象器で6 本、配本数84本とした。対向ローターの数は51本のり、対向ローター数グをローター数の比は51/84=0.61である。現象被補充量は20mg/四切、定意改補充量は45mg/四切、水洗水量は1.5g / mimとした。乾燥器の具量は11m²/ mim、ヒーター空産は3 km(200m)のものを用いた。全処理時間は前述のとおり45分である。

見意度なよび足量液は実施例3に用いたものを

5、雑正の対象

明確書の「免明の非確な説明」の概。

6. 雑正の内容

(イ) 第4 頁16行~17行の「シフロヘキナミロース」を「シクロヘキサアミロース」と確正する。 (ロ) 第6 頁8 行「明神される。」と 9 行「本発明において」の間に下記を挿入する。

「さらに三張オーシャン(後)が開発したメチル化ターンクロデキストリン(海解度100g/100mg H10以上、25℃)やグリコース、マルトース、マルトトリオース等をe-1、6 結合で総合したターンクロデキストリンもある。 例えばマルトース分校ターシクロデキストリンの機解度は200g/100mg H10以上、25℃であり、多くの利点が期待される。」 (ハ) 第16頁例示化合物(15)の後に下記例示化合物(16)(17)追加する。

(16)

(17)

(二) 第21頁12行「20≠ m以上」を「2.0 ≠ m以上」と確正する。

(本) 第44頁第3 奥に下記試料No.13、14を通コ する。

以料16.	オポシス	58	MTFEE	Res	13 3
13	何示化含物 (16)	106	0.54	0	本是明
14	偶示化合物(17)	109	0.55	0	本発明